Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/004304

International filing date: 11 March 2005 (11.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-082895

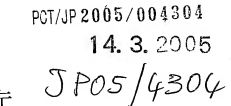
Filing date: 22 March 2004 (22.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 07 April 2005 (07.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)







日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2004年 3月22日

出 願 番 号 Application Number:

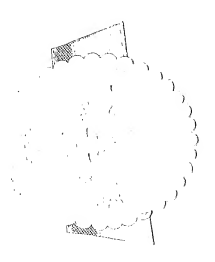
特願2004-082895

[ST. 10/C]:

[JP2004-082895]

出 願 人 Applicant(s):

日本化薬株式会社



2005年 3月 2日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office







【書類名】

特許願

【整理番号】

NKS2669

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G02F 1/1339

【発明者】

【住所又は居所】

東京都北区赤羽北1-15-5-304

【氏名】

【氏名】

【氏名】

【氏名】

今泉 雅裕

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県さいたま市大宮区北袋町2-336-410

落 直之

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県さいたま市中央区上落合6-7-17-203

【氏名】 浅野 豊文

【発明者】

【住所又は居所】

東京都北区志茂5-40-2

西原 栄一

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県上尾市上473-1

平野 雅浩

【発明者】

【住所又は居所】

山口県厚狭郡山陽町大字郡1325 カヤホームA-201

小林 巧

【氏名】 【特許出願人】

【識別番号】

000004086

【氏名又は名称】

日本化薬株式会社

【代表者】

島田 紘一郎

【電話番号】

03-3237-5234

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

010319

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

分散容器(a)に分散媒体としてメディア(b)を充填して高速回転する撹拌装置(c)により高速回転場でメディア同士を衝突させて凝集粒子の分散を行う湿式分散装置(A)を用いて、溶剤(B)に溶解したエポキシ基及び/又は(メタ)アクリロイル基を有する反応性樹脂(C)に平均粒径 $3~\mu$ m以下の微粒子(D)を均一に分散し、次いで溶剤(B)を除去してなる液晶シール材。

【請求項2】

湿式分散装置 (A) が連続処理方式である請求項1に記載の液晶シール材。

【請求項3】

メディア (b) が、直径 0. 1~5 mmで、アルミナ、ジルコニア、ジルコニア強化アルミナ及び窒化硅素から選択されるいずれかの材質のものである、請求項1又は2に記載の液晶シール材。

【請求項4】

微粒子 (D) の平均粒径が 0. 3μ m以下である請求項 1 乃至 3 の何れか一項に記載の液晶シール材。

【請求項5】

微粒子 (D) が無機微粒子 (D-1) であるを含有する請求項1乃至4の何れか一項に記載の液晶シール材。

【請求項6】

無機微粒子 (D-1) がシリカ及び/又はアルミナである請求項 5 に記載の液晶シール材

【請求項7】

微粒子 (D) が有機微粒子 (D-2) である請求項1 乃至6 の何れか一項に記載の液晶シール材。

【請求項8】

有機微粒子(D-2)が架橋ゴム微粒子である請求項7に記載の液晶シール材。

【請求項9】

架橋ゴム微粒子がコアシェル構造架橋ゴム微粒子である請求項8に記載の液晶シール材。

【請求項10】

更に、硬化剤、硬化促進剤、光重合開始剤、重合禁止剤、カップリング剤、イオン捕捉剤及び酸化防止剤から選択されるいずれか1種以上を添加して分散を行うか、及び/又は溶剤(B)を除去した後にこれら1種以上を添加して得られる請求項1乃至9の何れか一項に記載の液晶シール材。

【請求項11】

分散容器(a)に分散媒体としてメディア(b)を充填して高速回転する撹拌装置(c)により高速回転場でメディア同士を衝突させて凝集粒子の分散を行う湿式分散装置(A)を用いて、溶剤(B)に溶解したエポキシ基及び/又は(メタ)アクリロイル基を有する反応性樹脂(C)に平均粒径 $3~\mu$ m以下の微粒子(D)を均一に分散し、次いで溶剤(B)を除去することを特徴とする液晶シール材の製造方法。

【請求項12】

請求項1乃至10の何れか一項に記載の液晶シール材の硬化物でシールされた液晶表示セル。

【請求項13】

2枚の基板により構成される液晶表示セルにおいて、一方の基板に形成された請求項1乃至10の何れか一項に記載の液晶シール材堰の内側に液晶を滴下した後、もう一方の基板を貼り合わせ、次いで光及び/又は熱により硬化することを特徴とする液晶表示セルの製造方法。

【請求項14】

2枚の基板により構成される液晶表示セルにおいて、請求項1乃至10の何れか一項に記 出証特2005-3017164



載の液晶シール材により2枚の基板を貼り合わせ、光及び/又は熱により硬化してセルを 形成した後、液晶注入、次いで注入口をエンドシール材で封止することを特徴とする液晶 表示セルの製造方法。



【書類名】明細書

【発明の名称】液晶シール材及びその製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、液晶シール材及びその製造方法、更にそれを用いた液晶表示セルに関する。より詳しくは、特定の分散機器及び方法を用いて硬化性樹脂に有機及び/又は無機微粒子を均一に分散する工程を含む液晶シール材及びその製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

近年、液晶表示装置の高速応答性向上の為、液晶セルの狭ギャップ化が指向されている。更に、液晶テレビ等へ本格的に用途が拡大したことによりパネルの大型化、生産性向上を目的としたマザーガラス基板の大型化競争が繰り広げられている。こうした市場の動向に伴い、液晶シール材に要求される要求特性として狭ギャップ化、高接着強度等が求められている。

[0003]

一方、液晶セル製造工程を効率化するため、シール材の硬化手段として光硬化及び熱硬化を併用する方法が提案されている(特許文献 1)。更に、いわゆる液晶滴下方式におけるシール材の硬化手段としても光硬化、或いは光硬化及び熱硬化を併用する方法が提案されている(特許文献 2)。液晶滴下方式とは、一方の基板に形成された液晶シール材の堰の内側に液晶を滴下した後、もう一方の基板を貼り合わせることにより液晶が封止された液晶表示セルを製造する方法である。液晶滴下方式はセル貼り合わせと液晶封止を同時に行うので工程が簡略化され、量産性を飛躍的に向上出来るため、液晶パネル大型化に伴う液晶表示セルへの液晶封入方法として採用、実用化され始めている。現在この工法に適合する液晶シール材としては光照射で仮硬化を行った後、熱で後硬化を行う光熱併用型が主流である。

[0004]

従来の熱硬化型液晶シール材ではディスペンス性、印刷性を付与するために溶剤を配合し、セル製造工程中にて溶剤乾燥を行う工程(以下プリキュア工程という)を入れて使用することは一般的に行われている。しかし、光熱併用型液晶シール材では、シール材の設計上プリキュア工程を入れて使用することは考えにくく無溶剤が一般的である。

[0005]

これら液晶シール材の接着強度を実用上問題ない水準に向上させる為に、無機充填材や ゴム微粒子等を配合することは一般的に知られているが、その混合分散方法としては、従 来3本ロールミル、ペイントロール等を用いた混合分散方法が挙げられているに留まって いる(特許文献1,3)。

[0006]

【特許文献1】特許第3162179号公報

【特許文献2】特開2001-133794号公報

【特許文献3】特許第3366203公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

本発明の目的は、液晶シール材の開発、特に一方の基板に形成された液晶シール材の堰の内側に液晶を滴下した後、もう一方の基板を貼り合わせて、液晶シール部に光照射後、加熱硬化する液晶滴下工法による液晶表示装置に用いられる液晶シール材の開発にある。より詳細には、狭ギャップ液晶セルの製造に適し、且つ接着強度に優れる液晶シール材を提案することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0008]

本発明者らは前記した課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、本発明を完成させたも



のである。

即ち、本発明は、

- (1)分散容器(a)に分散媒体としてメディア(b)を充填して高速回転する撹拌装置
- (c) により高速回転場でメディア同士を衝突させて凝集粒子の分散を行う湿式分散装置
- (A) を用いて、溶剤 (B) に溶解したエポキシ基及び/又は(メタ) アクリロイル基を 有する反応性樹脂 (C) に平均粒径 3 μ m以下の微粒子 (D) を均一に分散し、次いで溶 剤(B)を除去してなる液晶シール材、
- (2)湿式分散装置(A)が連続処理方式である(1)に記載の液晶シール材、
- (3) メディア(b) が、直径0.1~5mmで、アルミナ、ジルコニア、ジルコニア強 化アルミナ及び窒化硅素から選択されるいずれかの材質のものである、(1)又は(2) に記載の液晶シール材、
- (4) 微粒子 (D) の平均粒径が 0.3 μ m以下である (1) 乃至 (3) の何れか一項に 記載の液晶シール材、
- (5) 微粒子 (D) が無機微粒子 (D-1) である (1) 乃至 (4) の何れか一項に記載 の液晶シール材、
- (6)無機微粒子(D-1)がシリカ及び/又はアルミナである(5)に記載の液晶シー ル材、
- (7) 微粒子(D) が有機微粒子(D-2) である(1) 乃至(6) の何れか一項に記載 の液晶シール材、
 - (8) 有機微粒子 (D-2) が架橋ゴム微粒子である (7) に記載の液晶シール材、
- (9) 架橋ゴム微粒子がコアシェル構造架橋ゴム微粒子である(8) に記載の液晶シール 材、
- (10) 更に、硬化剤、硬化促進剤、光重合開始剤、重合禁止剤、カップリング剤、イオ ン捕捉剤及び酸化防止剤から選択されるいずれか1種以上を添加して分散を行うか、及び /又は溶剤(B)を除去した後にこれら1種以上を添加して得られる(1)乃至(9)の 何れか一項に記載の液晶シール材、
- (11)分散容器(a)に分散媒体としてメディア(b)を充填して高速回転する撹拌装 置(c)により高速回転場でメディア同士を衝突させて凝集粒子の分散を行う湿式分散装 置(A)を用いて、溶剤(B)に溶解したエポキシ基及び/又は(メタ)アクリロイル基 を有する反応性樹脂 (C) に平均粒径 3 μ m以下の微粒子 (D) を均一に分散し、次いで 溶剤(B)を除去することを特徴とする液晶シール材の製造方法、
- (12) 前記(1) 乃至(10) の何れか一項に記載の液晶シール材の硬化物でシールさ れた液晶表示セル、
- (13) 2枚の基板により構成される液晶表示セルにおいて、一方の基板に形成された(1) 乃至(10)の何れか一項に記載の液晶シール材堰の内側に液晶を滴下した後、もう 一方の基板を貼り合わせ、次いで光及び/又は熱により硬化することを特徴とする液晶表 示セルの製造方法、
- (14) 2枚の基板により構成される液晶表示セルにおいて、(1) 乃至(10) の何れ か一項に記載の液晶シール材により2枚の基板を貼り合わせ、光及び/又は熱により硬化 してセルを形成した後、液晶注入、次いで注入口をエンドシール材で封止することを特徴 とする液晶表示セルの製造方法、

に関する。

【発明の効果】

[0009]

基板への塗布作業性と貼り合わせ性に優れ、強い接着強度、ギャップ形成能に優れた本 発明の液晶シール材を液晶滴下工法に使用することにより、高速応答性、信頼性が向上し た液晶表示セルの製造が可能になった。

【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

以下、本発明を詳細に説明する。



本発明で用いられる、湿式分散装置(A)としては分散容器(a)、メディア(b)、 高速回転する撹拌装置(c)を備えており、高速回転場でメディア同士を衝突させて凝集 粒子の分散を行うことが出来るものであれば特に限定されるものではなく、市販されてい るビーズミル、ボールミル、サンドミル等と総称されるものを使用することが可能である 。また、処理形態はバッチ方式でも連続処理方式でも良い。分散容器(a)は分散処理に よる温度上昇を防ぐため、ジャケットに冷却媒体を循環させることが出来るものが好まし い。メディアの材質としては、例えば、アルミナ、ジルコニア、ジルコニア強化アルミナ 、窒化硅素等から選択されるものが挙げられ、通常球形であり、その直径は特に限定され るものではないが、0.1~5mm程度、好ましくは0.3~3mm程度が好ましい。高 速回転する撹拌装置としては特に限定されるものではないが、分散容器内で攪拌羽根を回 転させる方式や分散容器を高速で回転させる方式等が挙げられる。

[0011]

溶剤(B)としては、微粒子の分散対象であるエポキシ基及び(メタ)アクリロイル基 を有する反応性樹脂に対して反応性がないものであれば特に限定されるものではない。安 全上支障なく、除去し易いものを適宜選択すれば良い。使用しうる溶剤としては、例えば 、ベンゼン、トルエン、キシレン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、プロピレン グリコールモノメチルエーテル、などが挙げられる。

$[0\ 0\ 1\ 2\]$

エポキシ基及び/又は(メタ)アクリロイル基を有する反応性樹脂(C)としては特に 限定されるものではないが、例えばビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールF 型エポキシ樹脂、ビスフェノールS型エポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ樹 脂、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂等の多官能エポキシ樹脂、及びそのエポキシ(メタ)アクリレート等を挙げることが出来る。液晶汚染の観点からは液晶に対する溶解性 が低いものを選択することが好ましいが、このような樹脂としては、特に下記一般式(1) で表されるレゾルシンジグリシジルエーテル多量体やビスフェノールF型エポキシ樹脂 のエポキシアクリレート等を挙げることが出来る。

[0013] 【化1】

(式中、nは1乃至10の正数を表す。)

[0014]

本発明で用いられる、平均粒径 3 μ m以下の微粒子 (D) は液晶シール材に材料強度、 接着強度、応力緩和性等を付与する目的で添加するものである。微粒子(D)はセルギャ ップ形成、材料強度、接着強度等の観点から平均粒径が 0.3 μ m以下であることが更に 好ましく、その下限は平均粒径として 0.03μm程度である。微粒子(D)としては 無機微粒子であっても有機微粒子であっても良い。無機微粒子としては溶融シリカ、結晶 シリカ、シリコンカーバイド、窒化珪素、窒化ホウ素、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウ ム、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、マイカ、タルク、クレー、アルミナ、酸化マグネシ ウム、酸化ジルコニウム、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、珪酸カルシウム、 珪酸アルミニウム、珪酸リチウムアルミニウム、珪酸ジルコニウム、チタン酸バリウム、 硝子繊維、炭素繊維、二硫化モリブデン、アスベスト等が挙げられ、特に限定されるもの ではないが、好ましくはシリカ、アルミナである。有機微粒子としては架橋樹脂微粒子、



架橋ゴム微粒子等が挙げられ特に限定されるものではないが、接着強度向上、応力緩和の 観点よりコアシェル構造架橋ゴム微粒子が好ましい。本発明で使用するコアシェル構造架 橋ゴムは、2層又は3層構造であり、コア層がゴム弾性を示す架橋ゴムであり、コア層を ゴム弾性を示さない架橋ポリマーで被覆した構造であればどのようなものでも良い。コア 層としては架橋ポリブタジエン、架橋アクリル酸アルキル共重合物、架橋ポリイソプレン などが挙げられ、シェル層としてはアクリル酸アルキルーメタクリル酸アルキル共重合物 、メタクリル酸アルキルースチレン共重合物、アクリル酸アルキル共重合物などが挙げら れる。これらのうちコア層とシェル層の好ましい組み合わせとしては、コア層が架橋ポリ ブタジエンであり、シェル層がアクリル酸アルキルーメタクリル酸アルキル共重合物又は メタクリル酸アルキルースチレン共重合物である組み合わせ[椚瀬1]、コア層が架橋アク リル酸アルキル共重合物であり、シェル層がアクリル酸アルキル共重合物である組み合わ せが挙げられる。コアシェル構造架橋ゴムとしては、パラロイドEXL-2602(呉羽 化学工業株式会社製)、パラロイドEXL-2655 (呉羽化学工業株式会社製)等が一 般に入手可能である。これらの微粒子は2種以上を混合して用いても良い。

[0015]

本発明の液晶シール材には、必要に応じて硬化剤、硬化促進剤、充填材、光重合開始剤 、重合禁止剤、カップリング剤、イオン捕捉剤、酸化防止剤等のその他成分を配合しても 良い。

[0016]

用いても良い熱硬化剤としてはエポキシ樹脂と反応して硬化物を形成するものであれば 特に限定されるものではないが、シュウ酸ジヒドラジド、マロン酸ジヒドラジド、コハク 酸ジヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、ピメリン酸ジヒド ラジド、スベリン酸ジヒドラジド、アゼライン酸ジヒドラジド、セバシン酸ジヒドラジド 、ドデカン二酸ジヒドラジド、ヘキサデカン酸ジヒドラジド、マレイン酸ジヒドラジド、 フマル酸ジヒドラジド、ジグリコール酸ジヒドラジド、酒石酸ジヒドラジド、リンゴ酸ジ ヒドラジド等の脂肪酸骨格からなる二塩基酸ジヒドラジド類、イソフタル酸ジヒドラジド ,テレフタル酸ジヒドラジド、2,6-ナフトエ酸ジヒドラジド、4,4-ビスベンゼン ジヒドラジド、1, 4ーナフトエ酸ジヒドラジド、2, 6ーピリジンジヒドラジド、1, 2, 4-ベンゼントリヒドラジド、ピロメリット酸テトラヒドラジド、1, 4, 5, 8-ナフトエ酸テトラヒドラジド等の芳香族ジヒドラジド類、1,3ービス(ヒドラジノカル ボノエチル) -5-イソプロピルヒダントイン等のバリンヒダントイン骨格を有するジヒ ドラジド類、多価フェノール類等が挙げられるが、特に限定されるものではない。

[0017]

用いても良い充填材としては特に限定されるものではなく、例えば溶融シリカ、結晶シ リカ、シリコンカーバイド、窒化珪素、窒化ホウ素、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム 、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、マイカ、タルク、クレー、アルミナ、酸化マグネシウ ム、酸化ジルコニウム、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、珪酸カルシウム、珪 酸アルミニウム、珪酸リチウムアルミニウム、珪酸ジルコニウム、チタン酸バリウム、ガ ラス繊維、炭素繊維、二硫化モリブデン、アスベスト等が挙げられ、好ましくは溶融シリ カ、結晶シリカ、窒化珪素、窒化ホウ素、炭酸カルシウム、硫酸バリウム、硫酸カルシウ ム、マイカ、タルク、クレー、アルミナ、水酸化アルミニウム、珪酸カルシウム、珪酸ア ルミニウムであり、更に好ましくは溶融シリカ、結晶シリカ、アルミナ、タルク等である 。前記の充填剤は2種以上を混合して用いても良い。これらの充填材の平均粒径は、3 μ m以下のものが好ましい。平均粒径が3μmより大きいと、液晶セル製造時の上下ガラス 基板の貼り合わせ時のギャップ形成が適切にできなくなる虞がある。

[0018]

用いても良い重合禁止剤としては、特に限定されるものではなく、例えば、メトキノン 、ハイドロキノン、メチルハイドロキノン、フェノチアジン、ジブチルヒドロキシトルエ ン等が挙げられる。その使用量は反応原料混合物に対して好ましくは $0.01\sim1$ 重量% 、特に好ましくは0.05~0.5重量%である。



[0019]

用いても良いラジカル発生型光重合開始剤としては、液晶の特性に比較的影響が小さい i 線(365nm)付近に感度を持ち、なお且つ液晶汚染性が低い開始剤であることが好ましい。使用しうるラジカル発生型光重合開始剤としては、例えば、ベンジルジメチルケタール、1-ビドロキシシクロヘキシルフェニルケトン、ジエチルチオキサントン、ベンブフェノン、2-エチルアンスラキノン、2-ビドロキシー2-メチルプロピオフェノン、2-メチルー [4-(メチルチオ) フェニル]-2-モルフォリノー1-プロパン、2-メチルー[4-(メチルチオ) フェニル]-2-モルフォリノー1-プロパン、2、4, 6-トリメチルベンゾイルジフェニルホスフィンオキサイド、3, 6-ビス(2-メチル-2-モルホリノプロピオニル)-9-nーオクチルカルバゾール、1, 7-ビス(9-アクリジル)へプタン等があげられ、好ましいものとしては、例えば 3, 6-ビス(2-メチル-2-モルホリノプロピオニル)-9-1-1カルルバゾール等のカルバゾール系光重合開始剤、1, 10-ビス(11のアクリジル)へプタン等のアクリジン系光重合開始剤があげられる。

[0020]

本発明の液晶シール剤は、その接着強度を向上させるために、シランカップリング剤を用いても良い。使用しうるシランカップリング剤としては、例えば3 ーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、3 ーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、3 ーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、3 ーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、3 ーアミノプロピルトリメトキシシラン、3 ーアミノプロピルトリメトキシシラン、3 ーアミノプロピルトリメトキシシラン、3 ーアミノプロピルメチルシストキシシラン、3 ーアミノプロピルトリメトキシシラン、3 ーアミノプロピルトリメトキシシラン、3 ーメルトリメトキシシラン、3 ーメルトプロピルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、塩、3 ーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、3 ークロロプロピルトリメトキシシラン、3 ークロロプロピルトリメトキシシランカップリング剤が変げられる。これらシランカップリング剤は2 種以上を混合して用いても良い。これらのうち、より良好な接着強度を得るためにはシランカップリング剤がアミノ基を有するシランカプリング剤であることが好ましい。シランカップリング剤を使用する事により接着強度が向上し、耐湿信頼性が優れた液晶シール剤が得られる。

[0021]

本発明の液晶シール剤には必要に応じて更にイオン捕捉剤を含有せしめてもよい。イオ ン捕捉剤の添加は液晶シール剤の不純物無機イオンを吸着、固定化し液晶に溶出する無機 イオンを低減するため、液晶の比抵抗値の低下を防ぐ効果がある。イオン捕捉剤としては 、イオン捕捉能を有する無機化合物であることが好ましい。ここで言うイオン捕捉能は、 リン酸、亜リン酸、有機酸アニオン、ハロゲンアニオン、アルカリ金属カチオン、アルカ リ土類金属カチオン等を捕捉することによりイオン性不純物を減少させるものである。用 いうるイオン捕捉剤としては、例えば一般式 $BiOx(OH)_Y(NO_3)_Z$ [ここで、Xは 0. 9~1. 1、Yは0. 6~0. 8、Zは0. 2~0. 4の正数である]で表される酸 化ビスマス系イオン捕捉剤、酸化アンチモン系イオン捕捉剤、リン酸チタン系イオン捕捉 剤、リン酸ジルコニウム系イオン捕捉剤、一般式MgxAly(OH)2x+3Y-2z(CO3)z ・mH₂O [ここで、X、Y、Zは2X+3Y-2Z≥0を満たす正数、mは正数である] で表されるハイドロタルサイト系イオン捕捉剤等が挙げられる。これらのイオン捕捉剤 は、例えば、IXE-100 (東亞合成株式会社製、リン酸ジルコニウム系イオン捕捉剤)、IXE-300(東亞合成株式会社製、酸化アンチモン系イオン捕捉剤)、IXE-400 (東亞合成株式会社製、リン酸チタン系イオン捕捉剤)、IXE-500 (東亞合 成株式会社製、酸化ビスマス系イオン捕捉剤)、IXE-600(東亞合成株式会社製、 酸化アンチモン・酸化ビスマス系イオン捕捉剤)、DHT-4A(ハイドロタルサイト系 イオン捕捉剤、協和化学工業株式会社)、キョーワードKW-2000(ハイドロタルサ イト系イオン捕捉剤、協和化学工業株式会社)として市販されている。これらは単独でも 2種以上を混合して用いても良い。イオン捕捉剤は液晶シール剤組成物中で通常0.01



~5重量%を占める割合で用いるのが好ましい。

$[0 \ 0 \ 2 \ 2]$

本発明の液晶シール材を得るには、まず、(B)、(C)、(D)成分及び必要に応じ てその他の成分を公知の混合装置で予備混合した後、湿式分散装置(A)を用いて微粒子 (D) の凝集物が認められなくなるまで分散処理を施す。次いで、溶剤 (B) を除去し、 必要に応じその他の成分を添加する。夾雑物を除く為に、濾過処理を施してもよい。分散 混合物の微粒子(D)による凝集物の有無もしくはその程度は光学顕微鏡(約500倍) を用いて容易に確認することができる。よって、凝集物が認められなくなるまで適宜分散 処理を施すことで、本発明の目的にかなった凝集物のない分散処理工程が達成される。

[0023]

本発明の液晶表示セルは、第1に基板に所定の電極を形成した一対の基板により構成さ れる液晶表示セルにおいて、一方の基板に形成された本発明の液晶シール材堰の内側に液 晶を滴下した後、もう一方の基板を貼り合わせてギャップ形成を行い、次いで光及び/又 は熱により硬化してなる液晶表示セルである。また、第2に基板に所定の電極を形成した 一対の基板により構成される液晶表示セルにおいて、一対の基板を本発明のシール材で貼 り合わせてギャップ形成を行い、光及び/又は熱により硬化してセルを形成した後、液晶 注入、次いで注入口をエンドシール材で封止してなる液晶表示セルである。本発明の液晶 シール材の微粒子成分は均一に分散されている為、セルギャップより大きな凝集体が存在 することによるギャップ形成時の不良が発生しない。封入される液晶の種類は特に限定さ れない。ここで、基板としてはガラス、石英、プラスチック、シリコン等からなる少なく とも一方に光透過性がある組み合わせの基板から構成される。その製法は、例えば本発明 の液晶シール材に、グラスファイバー等のスペーサー(間隙制御材)を添加後、該一対の 基板の一方にディスペンサー等により該液晶シール材を堰状に塗布した後、該液晶シール 材堰の内側に液晶を滴下し、真空中にてもう一方のガラス基板を重ね合わせ、ギャップ出 しを行う。ギャップ形成後、紫外線照射機により液晶シール部に紫外線を照射させて光硬 化させる。紫外線照射量は、通常 $500 \,\mathrm{mJ/cm^2}\sim 6000 \,\mathrm{mJ/cm^2}$ 、好ましくは 1000m J / c m² ~ 4000m J / c m² の照射量である。その後、90~130℃で $1\sim 2$ 時間硬化することにより本発明の液晶表示セルを得ることができる。スペーサーと しては、例えばグラスファイバー、シリカビーズ、ポリマービーズ等があげられる。

[0024]

本発明の液晶シール材は、狭ギャップ液晶セルの製造に適し、且つ接着強度に優れる。 本発明の液晶シール材を用いることにより、狭ギャップに設計された液晶表示セルを製造 することが可能になった。

【実施例】

[0025]

以下に示す実施例により本発明を更に詳しく説明する。

実施例1

エポキシ樹脂DRGE(日本化薬株式会社製;レゾルシンジグリシジルエーテル多量体) 30重量部、エポキシアクリレート樹脂R-94100 (日本化薬株式会社製;ビスフ エノールF型エポキシ樹脂のエポキシアクリレート) 120重量部、溶融破砕シリカ(ク リスタライト1 F F 、龍森株式会社製、平均粒径1.0μm)35重量部、コアシェル構 造架橋ゴム(パラロイドEXL-2655、呉羽化学工業株式会社製、コア層:架橋ポリ ブタジエン、シェル層:メタクリル酸アルキル-スチレン共重合物、平均粒子径200n m) 5 重量部、溶剤としてプロピレングリコールモノメチルエーテル60 重量部をプラネ タリーミキサー (浅田鉄工株式会社製、PVM-50) にて予備混合した後、連続式サン ドミル (浅田鉄工株式会社製、GMH-L) にてメディア (直径1mm、アルミナ) を用 いて分散処理した。20回処理を繰り返した分散液をガラス板に挟み顕微鏡で観察し、凝 集物がなくなっていることを確認出来た。次いで、溶剤を除去した分散処理液にラジカル 発生型光重合開始剤3,6-ビス(2-メチル-2-モルホリノプロピオニル)-9-n ーオクチルカルバゾール(旭電化工業(株)製、アデカオプトマーN-1414)1.8



重量部、アミノシランカップリング剤($N-\beta$ (アミノエチル) γ -アミノプロピルトリメトキシシラン、信越シリコーン(株)製、KBM-603)0.5重量部を添加、更にイソフタル酸ジヒドラジド(商品名 IDH-S;大塚化学(株)製ジェットミル粉砕グレードを更にジェットミルで微粉砕したもの、融点 $224\mathbb{C}$ 、活性水素当量 48.5 g/eq、平均粒径 1.3μ m) 15 重量部を混合した後、攪拌脱泡、ろ過して本発明の液晶シール材を得た。

[0026]

実施例2

エポキシ樹脂DRGE(日本化薬株式会社製;レゾルシンジグリシジルエーテル多量体) 30重量部、エポキシアクリレート樹脂R-94100 (日本化薬株式会社製;ビスフ ェノールF型エポキシ樹脂のエポキシアクリレート)120重量部、アルミナ(SPC-A1、シーアイ化成株式会社製、平均粒径0.05μm)35重量部、コアシェル構造架 橋ゴム(パラロイドEXL-2655、呉羽化学工業株式会社製、コア層:架橋ポリブタ ジエン、シェル層:メタクリル酸アルキルースチレン共重合物、平均粒子径200nm) 5重量部、溶剤としてプロピレングリコールモノメチルエーテル60重量部をプラネタリ ーミキサー (浅田鉄工株式会社製、PVM-50) にて予備混合した後、連続式サンドミ ル (浅田鉄工株式会社製、GMH-L) にてメディア(直径1mm、アルミナ)を用いて 分散処理した。20回処理を繰り返した分散液をガラス板に挟み顕微鏡で観察し、凝集物 がなくなっていることを確認出来た。次いで、溶剤を除去した分散処理液にラジカル発生 型光重合開始剤3,6-ビス(2-メチル-2-モルホリノプロピオニル)-9-n-オ クチルカルバゾール(旭電化工業(株)製、アデカオプトマーN-1414)1.8重量 部、アミノシランカップリング剤($\mathrm{N}-eta$ (アミノエチル) γ ーアミノプロピルトリメト キシシラン、信越シリコーン(株)製、KBM-603) 0.5重量部を添加、更にイソ フタル酸ジヒドラジド(商品名IDH-S;大塚化学(株)製ジェットミル粉砕グレード を更にジェットミルで微粉砕したもの、融点224℃、活性水素当量48.5g/e q 、 平均粒径1.3 μm) 15重量部を混合した後、攪拌脱泡、ろ過して本発明の液晶シール 材を得た。

[0027]

比較例1

エポキシ樹脂DRGE(日本化薬株式会社製;レゾルシンジグリシジルエーテル多量体) 30重量部、エポキシアクリレート樹脂R-94100 (日本化薬株式会社製;ビスフ ェノールF型エポキシ樹脂のエポキシアクリレート) 120重量部、溶融破砕シリカ(ク リスタライト1FF、龍森株式会社製、平均粒径1.0μm)35重量部、コアシェル構 造架橋ゴム(パラロイドEXL-2655、呉羽化学工業株式会社製、コア層:架橋ポリ ブタジエン、シェル層:メタクリル酸アルキルースチレン共重合物、平均粒子径200 n m) 5 重量部、をプラネタリーミキサーにて仮混合した後、3本ロール (ノリタケカンパ ニーリミテド製)にて分散処理した。20回処理を繰り返した分散液をガラス板に挟み顕 微鏡で観察したところ微少な凝集物が確認された。次いで、この分散処理液にラジカル発 生型光重合開始剤3,6ービス(2ーメチルー2ーモルホリノプロピオニル)ー9ーnー オクチルカルバゾール (旭電化工業 (株) 製、アデカオプトマーN-1414) 1.8重 量部、アミノシランカップリング剤($N-\beta$ (アミノエチル) γ ーアミノプロピルトリメ トキシシラン、信越シリコーン(株)製、KBM-603)0.5重量部を添加、更にイ ソフタル酸ジヒドラジド(商品名IDH-S;大塚化学(株)製ジェットミル粉砕グレー ドを更にジェットミルで微粉砕したもの、融点224℃、活性水素当量48.5g/eq 、平均粒径1.3 μm) 15重量部を混合した後、攪拌脱泡、ろ過して液晶シール材を得 た。

[0028]

比較例 2

エポキシ樹脂DRGE (日本化薬株式会社製;レゾルシンジグリシジルエーテル多量体) 30重量部、エポキシアクリレート樹脂R-94100 (日本化薬株式会社製;ビスフ



ェノールF型エポキシ樹脂のエポキシアクリレート) 120重量部、アルミナ(SPC- A1、シーアイ化成株式会社製、平均粒径 0.05μ m) 35重量部、コアシェル構造架橋ゴム(パラロイドEXL-2655、呉羽化学工業株式会社製、コア層:架橋ポリブタジエン、シェル層:メタクリル酸アルキルースチレン共重合物、平均粒子径200nm) 5重量部、をプラネタリーミキサーにて仮混合した後、3本ロール(ノリタケカンパニーリミテド製)にて分散処理した。20回処理を繰り返した分散液をガラス板に挟み顕微鏡で観察したところ微少な凝集物が確認された。次いで、この分散処理液にラジカル発生型光重合開始剤 3, 6-ビス(2-メチル-2-モルホリノプロピオニル)-9-nーオクチルカルバゾール(旭電化工業(株)製、アデカオプトマーN-1414) 1. 8重量部、アミノシランカップリング剤(N- β (アミノエチル) γ -アミノプロピルトリメトキシシラン、信越シリコーン(株)製、KBM-603)0. 5重量部を添加、更にイソフタル酸ジヒドラジド(商品名IDH-S;大塚化学(株)製ジェットミル粉砕グレードを更にジェットミルで微粉砕したもの、融点 224 $\mathbb C$ 、活性水素当量 48.5g/ eq、平均粒径 1.3μ m) 15重量部を混合した後、攪拌脱泡、ろ過して液晶シール材を得た。

[0029]

試験例

垂直接着強度

得られた液晶シール材100gにスペーサーとして 5μ mのガラスファイバー1gを添加して混合撹拌を行った。室温にてガラス基板($15mm\times30mm\times$ 厚み 0.7mm)に針でシール材を塗布し、もう一枚のガラス基板交差するように貼り合わせ軽く押さえ、バインダークリップで固定した。UV照射機により3000m J/cm^2 の紫外線を照射した後、120 C オーブンに 1 時間投入して硬化させた。マイクロスコープにて接着面の直径を測定し接着面の面積を求めた。測定サンプルの直径は 0.8μ m~ 1.2μ mの範囲になるようにした。測定サンプルを治具により固定し、引っ張り速度を約20mm/minに設定して対向基板を垂直方向に引っ張り、剥離強度を測定した。垂直接着強度を次式により求めた。

垂直接着強度 (MPa) = [剥離強度 (N) / シール面積 (mm²)] 測定は10回行い平均値をそのシール材の垂直接着強度とした。実施例及び比較例の結果を表<math>1に示す。

[0030]

ギャップ形成試験

得られた液晶シール材 100 gにスペーサーとしてガラスファイバー 1 gを添加して混合撹拌を行った。室温にてガラス基板(15 mm×30 mm×厚 30 . 7 mm)に針でシール材を塗布し、もう一枚のガラス基板交差するように貼り合わせ軽く押さえ、バインダークリップで固定した。UV 照射機により 300 0 m J/c m² の紫外線を照射した後、120 C オーブンに 1 時間投入して硬化し、マイクロスコープにて接着面を観察した。シール材がスペーサーの直径までつぶれて所望のギャップ形成が出来ている場合、スペーサーがガラス基板に接触しているのではっきりと視認出来る(評価をOとする)が、シール材がスペーサーの直径までつぶれず、ギャップ形成が出来ていない場合はスペーサーは視認出来ない(評価を×とする)。

スペーサーが $5 \mu m$ 、 $2 \mu m$ の場合についてそれぞれ確認を行った。 実施例及び比較例の結果を表 1 に示す。

[0031]

表 1

2C 1	実施例1	実施例 2	比較例 1	比較例 2
垂直接着強度 (MPa)	1 7	2 0	3	3
ギャップ形成試験 5 μ m ギャップ形成試験	0	0	×	×

ページ: 9/E

 $2 \mu m$

 \circ \circ \times \times

[0032]

表1から明らかなように、本発明の製造方法で製造した実施例1,2は接着強度、ギャップ形成能に優れるが、同組成であっても製造方法が異なる比較例1,2はこれらの要求物性が著しく劣る。これは、分散成分の無機フィラー及びゴム粒子が均一に分散していないためと考えられる。



【書類名】要約書

【要約】

【課題】

強い接着強度を有し、基板貼り合わせ時のギャップ形成能に優れる液晶シール材及びその製造方法の開発。更に、生産性、高速応答性、信頼性が向上した液晶表示セルの製造方法を開発すること。

【解決手段】

湿式分散装置(A)を用いて、溶剤(B)に溶解したエポキシ基及び/又は(メタ)アクリロイル基を有する反応性樹脂(C)に平均粒径 $3~\mu$ m以下の微粒子(D)を分散する工程、次いで溶剤(B)を除去する工程を経て製造された液晶シール材及びその製造方法

ページ: 1/E



認定 · 付加情報

特許出願の番号

特願2004-082895

受付番号

5 0 4 0 0 4 7 0 1 8 5

書類名

特許願

担当官

第二担当上席 0091

作成日

平成16年 3月23日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 3月22日

特願2004-082895

出願人履歴情報

識別番号

[000004086]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月 9日

新規登録

東京都千代田区富士見1丁目11番2号

日本化薬株式会社